

許 片

昭和48年 / 月29日

特許庁長官 三笔幸夫 殿

フリガナ 発明の名称

教園。殺かび剤

発明者在所代名

アイがサイト; &1 /12/40 コヤマ e1 オ 尼崎市元英町 / - 25 小 山 基 雄 (ほか 2名)

特許出願人

宁 / O O 東京都千代田区有楽町/丁目5番地 (434) 日 本 油 脂 俫 式 会 社 代表者 村 田 動

旅付書類の目録

- (1) 明細書
- (2) 特許顯書剧本
- (8) 醸炭紅書



方式 🚳

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 49-100224

43公開日 昭49.(1974)9.21

②特願昭 48-11700

②出願日 昭48.(1973)/.29

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号

52日本分類

do F37/. 2/3
30 F37/. /3
30 F3/. /3
13(9)8/2
18 F2
48 L42

明 細 響

- 1. 発明の名称 殺菌・殺かび削
- 2. 特許請求の範囲

ただしRは炭素数6~22の脂肪族炭化水業素,R₁は水素原子またはメテル基,R₂はメテル基またエチル基,R₃はメテル基,エテル基またはペンジル基で、皿は0または1~5の整数、nは1~5の整数、xはハロゲンで示す化合物を有効成分として含有することを特徴とする殺菌・殺かび剤。

5. 発明の詳細な説明

本発明はエーテル結合を有するカチォン性化 合物を用いる殺菌・殺かび剤に関する。

用水、廃水ならびに製造工程水など水を使用するプラントにおいて、スライム、スケールまたは 藻類などが生成付着する。例えば水は冷却、洗浄

温度調整,水蒸気発生または製紙工程などに多量 に使われるが。装置を腐食し有機・無機質。数生 物、薬類などの異物が付着繁殖して設備の稼動を 損ない製品の品質を低下することが多い。このた め水に塩素化合物。銅または水銀化合物等の毒物 を加えて水と接する装置や製品の汚染を防止した が、生物毒性強く使用困難であり、これに代えて アルキルジメテルペンジルアンモニウム塩のよう なペンザルココウム塩あるいはアルキルトリメチ ルアンモニウム塩などの第4級アンモニウム塩な どの第4級アンモニウム塩を用いると、それの水 系等に冷却等や水処理設備等水がはげしく攪拌さ れるととろで起泡し同時に好気性菌類に対する殺 萬性を低下し、かつ抱が安定で輸送パイプの圧抵 抗を上昇しあるいは、泡が推費して作業に支障を 来付不利があつた。

本発明は次式

特別昭49- 100224(2)

ただしRは炭素数6~22の脂肪族炭化水素基,Rは水素原子またはメチル基,R2はメチル基またはエチル基,R3はメチル基,エチル基またはペンシル基で,mは0または1~5の整数でXはハロゲンで示す化合物を有効成分として含有することを特徴とする股質・殺かび判で低泡性のうえ殺菌・殺かび性にすぐれたとの種の楽剤を有利に提供することを目的とする。

(1)式化合物において皿が2~5のときはR₁は水 条原子, メチル基あるいは両者混合物でもよい。

前配一般式(I)化合物は次のように製造する。 m = 0 のときはR 0 日を原料とし、m が 1 以上ではR 0 日にエテレンオキシドまたはプロピレンオ キシドの付加物を用いる。

n=1 の場合を例示する。ただし R_T は $R=0+CH_2-CH-O\}_mH$ を示す。

R_OH+HCHO+HCL ----- R_OCH_CC+H_O

ども用いられる。

本発明の楽剤は殺菌、殺かび力にがれ、スライム付着防止性を有し、水に添加すれば装置、製品などの汚染を防止する。

殺菌・殺が別は水溶液としてまたは、有機溶剤 例えば脂肪族アルコール、ケトン、炭化水素ある いはバラフインなどと混合して被処理水に添加す る。脂肪族アルコールには炭素数1~18の直鎖 アルコール、炭素数1~22の分枝アルコール、 天然または合成アルコールがある。

本発明薬剤の有効成分として(I)式化合物の1種または2種以上の混合物が用いられ、また界面活性剤例えばペンザルコニウム塩、あるいはアルドリメチルアンモニウム塩などのカテオン活性剤と混合使用されるが、(I)式化合物の50多以上含有さ混合することが望ましく、また60多以上含有させるとカチオン活性剤の発泡抑制効果が大き有い。 従来品のように発泡性がないから取扱いに有利で装置・設備の管理が容易となり必要に応じ界面活 $R_{\underline{f}} \text{ OCH }_{\underline{g}} \text{CL} + \text{HH} \left(\begin{array}{c} R_{\underline{g}} \\ R_{\underline{g}} \end{array} \right) + R_{\underline{f}} \text{ OCH }_{\underline{g}} \text{N} \left(\begin{array}{c} R_{\underline{g}} \\ R_{\underline{g}} \end{array} \right) + \text{HCL} \quad (\underline{\textbf{W}})$

n = 2 の場合

R, OH+Na ---- R, ONa

 R_{1} ONa+CLCH₂ CH₂ N($\frac{R_{2}}{R_{2}}$ → R_{1} OCH₂ CH₂ N($\frac{R_{2}}{R_{2}}$ + NaCL

n = 3 の場合

R.OH+CH, =CHCN-R.OCH, CH, CH

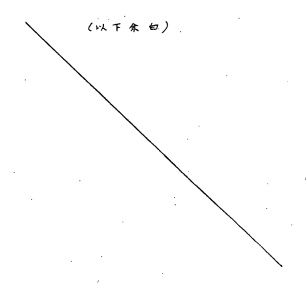
 $\begin{array}{c} \text{H}_2 + \text{N1} \\ \text{R}_1 \text{OCH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{H}_2 \\ \\ \text{R}_1 \text{OCH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{NH}_2 + 2 \text{HCOOH} + 2 \text{HCHO} \end{array}$

反応生成物(割ないし)的は 4 級化剤の塩化メチル, 塩化 エテルまたは塩化ペンジルで第 4 級アンモニ ウム塩となしりる。

RO日は炭素数 6 ない し 2 2 の アルコールで、 例えばヘキシルアルコール、ドデシルアルコール、 ステアリルアルコール、セチルアルコールあるい はオキソアルコール、チーグラーアルコール

性剤、防鬱剤、除草剤などと混合使用しても差支 まない。

次に本発明の実施例を示す。 実施例 1 第 1 要における(I)式化合物および従来 品の起泡力を測定すれば、第 2 衷のとおりである。



T	
	表

*	原料アルコール	i (ri-c	Re I	оно + м (о	нэ <u></u>	(Ra) a Ra	
İ	R O H		10	R ₁	R ₂		
1	D-04H150H	0	5	H	194	2700	06
2	n-C12H250H	0	. 5	H	,		Br
. 3		3	1	* + *			OL
4		1	1	E	•	エチル	,
5	C7~C10オキソアルコール	0	. 3	н	,	ペンジル	,
6	•	5 .	2	н	172	3 7 2	Br
7	09~011オキソアルコール	O	, , 3,	н	,	ペンジル	02
8	•	1	2.	В	,	ペンジル	,
. ,	Ct t オキソアルコール	0	3	н	,	,	,
10	•	0	3	× + ×	,	1 4 20	•
11	C1 2 ~ C1 5 # + 77 ~ = - ~	2	1	日とメテル	,	بدناريد	,
1 2	•	1	5	н	•	,	Вт
1.5	447N2-N	1	3	H	メチル	, !	OL.
14	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1	5	1 + 2	エチル	エチル	
15	•	3	1	н	192	メテル.	•
16	牛脂アルコール	2	1	н	•	1 7 2	•
17	•	0	1	н	•	ペンジル	OL ;
18	混合試験	(武	F 46 5	+4622 (60:	(0)	
19	•	(武)	料本8 ·	+ 46 2 5 (70:3	50))	1
20	•	(16	13+	46.22(8	0:20))	:
2 1	,	(Æ	7 + Æ	24 (70	: 50))	
2 2	22 ヤンアルキルジメナルペンジルアンモニウムクロリド						
2 3	23 テトラデシルジメナルペンジルアンモニウムタロリド						
2 4							
2.5	牛脂アルキルトリメナルアン	モニウ	1 / p	y r			

	·	35. 2	**	
4	超幅(四二)	(後度50PPm)	[起抱高(mm)(後度50PPm)
^	直 後	5 9 54	10 袋	5分後
. 1	0 `		0	_
2	8	. 0	1.4	0
3	5	0	7	. 0
4	1	0.	5	. 0
5	0 .	_	0	! -
6	. 0	-	0	-
7	0 .	-	. 	°o
8	0	-	5	. 0
9	4	0	1 3	0
10	· 2	0	11	. 0
11	. 6	a	8 .	O
1.21;	4	. 0	8	. 0
1 3	9	o [']	1.4	0
1.4	8	. 0	11	0
15	2	a	7	
1 6	7	a	1 4	0
17	1.1	0	1 8	1
1 8	2	0	7	0
19	5	0	8	o
2 0	10	0	1 6	. 0
2 1	. 6	0	. 9	0 ·
2 2	4 2	5 9	7 6	6 6
25 ;	5.8	20	6.1	3 4
2 4	3 1	2 5	5 8	4 2
25	5.5	4 9	7 2	6 B

起泡力の測定はロスマイルス法で、溶液機度は水溶液で30ppmと50ppmとし程度40℃で行つた。

実施例2

細帯2無

フェ エセヘリテア コリ Esenerichia coli

スタヒロコッカス *アウレ*アス Staphylococcus aureus

に対する殺菌力試験結果を示す。

試験方法。希釈された殺菌液を 5 m L 試験管にとり、 細菌を 2 4 時間前培養した液を 0.5 m L 加えてよく 混合し 2.5 , 5 , 1 0 , 1 5 分間舒置し反応させ た後, 1 0 m LO 本培養液を入れた試験管に 1 白金 耳の量を接種し 4 8 時間本培養を試験管振とり機 を用いて行なつた。 4 8 時間後の生育状態を観察 して殺菌有効濃度 (PPm) を求めた。本培養液、 前培養液は次の組成のものを用いた。

ペプトン Peptone

2 %

グルコース Glucose

0.5 %

タウロコレート ーナトリウム塩 (Taurocholate-Na salt 0.5 多

E. Coli の場合のみ)

培地のPHは65とした。

第3表 細菌に対する殺菌有効機度

世科/K	Escherichia Coli	Staphylococcus aureus
2	120	0. 5
7	200	5
9	150	0. 5
1 2	150	3
1 3	200	. 3
2 2 *	250	- 5
24*	5 0 0 0	2 0

試料点は表1.に単する。

*公知股團剤

第3 表に示す如く本発明品は有効な殺菌力を有することが明らかである。特に★8. aureus に対し

Zygosaccharomyces soja

1 0 0

. 8 0

100

250

ては特に強い殺菌力を有する。

宴旅例 5

醛 毌 2 種

サッカロマイセス セレビシア Saccharomyces cerevisiae

ジゴサツカロマイセス ソーヤ Zygosaccharomyces Soja

に対する殺菌力試験結果を示す。試験方法は実施 例2と同様であるが培地は次の組成を用いた。

Glucose	5.	0	96	
Peptone	0.	2	€.	
1-21 1/21/5/1 Yeast ext.	.'0'	1	ø	
KH ₂ Po ₄	Q.	2	•	
(NH ₄) ₂ HPO ₄	۵.	2	%	
Mg804	0.	1	%	
P H は 6 O と した。				

試料及は扱りに準ず

*公知の殺菌剤

本発明品は、酵母類に対しても非常に強い殺菌

酵母に対する殺菌有効機度

Saccharomyck cerevisiae

200

1 5 0

180

1 5 0

200

500

力を有している。

実施例 4

1 3

2 2×

.2 4^{*}

カピ2種。

ペル アスパラギラス フルベス Aspergillus fluvus

リゲパス ジャパニカス Rhizopus javanicus 3**7**1

 ^{☆ √ ↑} カも本発明品は良く効くことが明らかで める。

表4 カピに対する殺カビ有効濃度

カビ類は料金	Aspergillus fluve	Rhizopus javanicus
2	500	4 0
7	800	100
9	700	6.0
1 2	800	8.0
1 3	1 0 0 0	100
22*	1500	120
2 4 ×	7 1 5 0 0	71000
試料系	は表 1 に進せる	

*公知の殺菌剤

京京和中央的区域和第一丁目主命地 特許出願人 (434) 日本油脂株式全社 ,A RAKENDULE 才 12 克D 前記以外の発明者

免明者证所氏名

- v/パヤンナルオ4秒 シラ イシ ジュンパケ 西 宮 市 鳴 尾 町 2-/3-/4 白 石 純 ―

・ 兄崎市元浜町/~25 和田 豊